WELTORGANISATION FOR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Buro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation ⁶ :		(11) Internationale Veröffentlichungsnummer	: WO 98/22146
A61K 49/00	A2	(43) Internationales	
			8. Mai 1998 (28.05.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE97/02559

- (22) Internationales Anmeldedatum: 29. Oktober 1997 (29.10.97)
- (30) Prioritätsdaten:

196 49 971.2

19. November 1996 (19.11.96) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): INSTI-TUT FÜR DIAGNOSTIKFORSCHUNG GMBH AN DER FREIEN UNIVERSITÄT BERLIN [DE/DE]; Spandauer Damm 130, D-14050 Berlin (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): TURNER, Jonathan [DE/DE]; Ortwindstrasse 7, D-13465 Berlin (DE). DYRKS, Thomas [DE/DE]; Käthe-Kollwitz-Strasse 25, D-16540 Hohenneuendorf (DE). SEMMLER, Wolfhard [DE/DE]; Jahnstrasse 17, D-13467 Berlin (DE). LICHA, Kai [DE/DE]; Argentinische Allee 179, D-14169 Berlin (DE). RIEFKE, Björn [DE/DE]; Königstrasse 25, D-14109 Berlin (DE).
- (74) Anwalt: WABLAT, Wolfgang; Potsdamer Chaussee 48, D-14129 Berlin (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, CN, HU, JP, KR, NO, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR,

GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

- (54) Title: OPTICAL DIAGNOSTIC AGENTS FOR DIAGNOSIS OF NEURODEGENERATIVE DISEASES BY MEANS OF NEAR INFRA-RED RADIATION (NIR RADIATION)
- (54) Bezeichnung: OPTISCHE DIAGNOSTIKA ZUR DIAGNOSTIK NEURODEGENERATIVER KRANKHEITEN MITTELS NAHIN-FRAROT-STRAHLUNG (NIR-STRAHLUNG)

(57) Abstract

The invention relates to compounds of formula (I): F_m(-A1) (-B_n) (-W₀) wherein F is a colorant-signal molecule with a maximum absorption value ranging from 600 - 1200 nm; A is a β -amyloid plaque binding biomolecule; B is a β -amyloid plaque binding colorant; and W is a β -amyloid plaque binding hydrophilic low-molecular structural element. The invention also describes the use of these compounds in in vivo and in vitro diagnosis of neurodegenerative diseases such as Alzheimer's disease by means of near infra-red radiation (NIR radiation) as a contrasting agent in fluorescence and transillumination diagnosis in the NIR range. Diagnostic agents containing said components are also disclosed.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft Verbindungen der allgemeinen Formel (I): Fm(-A1) (-Bn) (-Wo), worin F ein Farbstoff-Signalmolekül ist, welches mindestens ein Absorptionsmaximum im Bereich von 600 bis 1200 nm aufweist; A ein an β -Amyloid-Plaques bindendes Biomolekül ist; B ein an β -Amyloid-Plaques bindender Farbstoff ist; W ein an β -Amyloid-Plaques bindendes hydrophiles, niedermolekulares Strukturelement ist; sowie die Verwendung dieser Verbindungen zur In-vivo- und In-vitro-Diagnostik neurodegenerativer Krankheiten, wie der Alzheimerschen Krankheit, mittels Nahinfrarot-Strahlung (NIR-Strahlung) als Konstrastmittel in der Fluoreszenzund Transilluminationsdiagnostik im NIR-Bereich und diese Verbindungen enthaltende diagnostische Mittel.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	ΙE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada .	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

WO 98/22146

PCT/DE97/02559

Optische Diagnostika zur Diagnostik neurodegenerativer Krankheiten mittels Nahinfrarot-Strahlung (NIR-Strahlung)

1

Die Erfindung betrifft Verbindungen zur In-vivo- und Invitro-Diagnostik neurodegenerativer Krankheiten mittels Nahinfrarot-Strahlung (NIR-Strahlung), die Verwendung dieser Verbindungen als optische Diagnostika und diese Verbindungen enthaltende diagnostische Mittel.

10

15

20

25

Die Alzheimersche Krankheit (AD) ist die häufigste Form der fortgeschrittenen Demenz bei älteren Menschen. Die Häufigkeit des Auftretens der AD steigt mit dem Alter der Patienten und erreicht Werte von 40%-50% in der Altersgruppe zwischen 85 und 90 Jahren. Die AD kann nur post mortem durch die Untersuchung der Gehirne der Patienten bei einer Autopsie mit Sicherheit diagnostiziert werden. Die Gehirne der Alzheimer-Patienten enthalten viele charakteristische Amyloid-Plaques im neuronalen Gewebe und in der Umgebung von Blutgefäßen, die von dystrophierten Neuriten und neurofibrilliären "Tangles" umgeben sind. Ferner weisen die Gehirne der Alzheimer Patienten eine geringe Zahl von Synapsen auf. Im fortgeschrittenen Stadium der Krankheit ist eine weitreichende Degeneration neuronaler Strukturen und eine signifikante Abnahme des Gehirnvolumens festzustellen (Wiesniewski, H.M., Weigel, J., Alzheimer's disease neuropathology. Current status of interpretation of lesion development. Ann NY Acad Sci 1992, 673:270-84)

30

35

Die Amyloid-Plaques bestehen unter anderem aus dem Amyloid-ß-Peptid (Aß), einem aus 40 bis 42 Aminosäuren bestehenden Fragment des ß-Amyloid Vorläuferproteins (APP) (Master, C.L., Simms, G., Weinman, N.A., et al. Amyloid plaque core protein in Alzheimer disease and Down syndrome. Proc Natl Acad Sci USA 1985, 82:4245-9; Kang, J.,

WO 98/22146 PCT/DE97/02559

5

10

15

35

Lemaire, H.G., Unterbeck, A. etal. The precursor of Alzheimer's disease amyloid A4 protein resembles a cell-surface receptor. Nature 1987, 325:733-6). Die Zahl der Plaques korreliert nicht mit dem Grad der fortgeschrittenen Demenz, ist aber ein frühes und sicheres Diagnostikum für das Auftreten der Alzheimerschen Krankheit. Dies führt zur Hypothese, daß die ersten Ablagerungen von Aß lange vor der Manifestation der AD stattfinden und bevor die ersten klinischen Symptome auftreten (Hardy, L., Allsop, D., Amyloid deposition as the central event in the aetiology of Alzheimer's disease. Trends Pharmacol Sci 1991, 12:383-8).

Eine Methode, die aber die Amyloid-Plaques quantitativ vor dem Tod des Patienten frühzeitig erfaßt, hätte großen Einfluss auf die weitere Erforschung der AD und auf die Entwicklung von neuen wirksamen Therapiekonzepten gegen die AD.

Zum gegenwärtigen Zeitpunkt existiert kein direkter Nachweis der Amyloid-Plaques in den Gehirnen der AD-Patienten. Das Ausmaß der AD wird heute nur indirekt anhand des Gehirnvolumens oder von Stoffwechselstörungen betroffener Gehirnbereiche (MRT und PET) diagnostiziert. Der gravierende Nachteil dieser Methoden ist aber der nur indirekte Nachweis der AD, welcher oft mit hohen statistischen Schwankungsbreiten der Ergebnisse verbunden ist. Die Nachweisempfindlichkeit dieser Methoden gegenüber einem direkten Nachweis der Amyloid-Plaques ist daher als gering einzuschätzen.

Es sind mehrere Verfahren zur Durchstrahlung und bildgebenden Diagnose von biologischen Geweben mit langwelligen Licht des Wellenlängenbereiches von 600 bis 1200 nm (Nah-Infrarot-Diagnostik) bekannt. Da biologisches Gewebe eine relativ hohe Durchlässigkeit für langwelliges Licht die-

WO 98/22146

PCT/DE97/02559

3

ses Spektralbereiches besitzt, steht dem Diagnostiker

hiermit neben den modernen bildgebenden Verfahren, wie Röntgen, Magnetresonanztomographie oder Ultraschalldiaqnostik, ein weiteres Verfahren zur bildlichen Gewebedarstellung zur Verfügung (Haller, E.B. Time-resolved transillumination and optical tomography. J Biomed Optics 1996, 1:7-17). Die Verwendung von NIR-Strahlung zur ortsabhängigen Aufzeichnung von Blutfluß und Oxygenierungsgrad im Gehirn von Säuglingen durch die Detektion der Absorption von Hämoglobin/Deoxyhämoglobin ist ein seit Jahren bekanntes und angewandtes Verfahren (Jöbsis, F.F., Noninvasive infrared monitoring of cerebral and myocardial oxygen sufficiency and circulatory parameters. Science 1977, 198:1264-67; Chance, B., Leigh, J.S., Miyake, H. et al. Comparison of time-resolved and unresolved measurements of deoxyglobin in brain. Proc Natl Acad Sci USA 1988, 85:4971-75; Benaron D.A. et al. Optical time-of-flight and absorbance imaging of biological media. Science 1993, 33: 369A.).

20

25

30

35

5

10

15

In der Nah-Infrot-Diagnostik kann sowohl die Detektion der nicht absorbierten Strahlung in Form einer Transmissionsdarstellung als auch die nach Bestrahlung mit nahinfrarotem Licht emittierte Fluoreszenzstrahlung gewebespezifische Informationen liefern.

Das wesentliche Problem bei der Nutzung von nahinfraroter Strahlung ist die starke Steuung des Lichtes, so daß selbst bei unterschiedlichen photophysikalischen Eigenschaften von einem scharf begrenzten Objekt und seiner Umgebung sich dieses Objekt nur unscharf abzeichnet. Das Problem nimmt mit wachsender Entfernung des Objektes von der Oberfläche zu und kann als hauptsächlicher limitierender Faktor sowohl bei der Transillumination als auch bei der Detektion von Fluoreszenzstrahlung angesehen werden.

Der Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, neue Verbindungen zur Verfügung zu stellen, welche die Nachteile des Standes der Technik überwinden.

5

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß dadurch gelöst, daß Verbindungen der allgemeinen Formel I

$F_{m}(-A_{1})(-B_{n})(-W_{O})$ (I)

10

35

worin

F ein Farbstoff-Signalmolekül ist, welches mindestens ein Absorptionsmaximum im Bereich von 600 bis 1200 nm aufweist,

- A ein an ß-Amyloid-Plaques bindendes Biomolekül ist, B ein an ß-Amyloid-Plaques bindender Farbstoff ist, W ein an ß-Amyloid-Plaques bindendes hydrophiles, niedermolekulares Strukturelement ist,
- m für die Zahl 1 oder 2 steht oder, mit der Maßgabe, daß n und o Null bedeuten, für eine ganze Zahl 3 - 20 steht,
 - l und n unabhängig voneinander für eine Zahl 0, 1 oder 2 stehen,
- o für eine ganze Zahl 0, 1, 2, 3 oder 4 steht, mit der Maßgabe, daß die Summe aus l, n und o ≥ 1 ist

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

30 zur Verfügung gestellt werden.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß sich die erfindungsgemäßen Verbindungen an die Amyloid-Plaques oder Bestandteile der Amyloid-Plaques lagern, binden oder dort anreichern und damit zu einer Vereinheitlichung und WO 98/22146 PCT/DE97/02559

Erhöhung der Absorption und Fluoreszenz dieser zu detektierenden Areale führen.

Die In-vivo-Detektion von ß-Amyloid-Ablagerungen unter Verwendung von NIR-Strahlung erfordert Farbstoffe als Kontrastmittel, die im Wellenlängenbereich von 600 bis 1200 nm eine hohe Absorption und Fluoreszenzquantenausbeute besitzen und selektiv an ß-Amyloid-Ablagerungen binden.

10

15

20

5

Farbstoffe aus der Klasse der Polymethine besitzen Absorptions- und Fluoreszenzeigenschaften, die durch durch hohe molare Absorptionskoeffizienten zwischen 600 und 1200 nm und hinreichende Fluoreszenzquantenausbeuten charakterisiert sind. Farbstoffe dieser Klasse verfügen in der Regel über eine hohe Photostabilität.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß zur Verbesserung der Differenzierung zwischen normalem und erkranktem Gewebe Fluoreszenzfarbstoffe geeignet sind, die sich im erkrankten Gewebe anreichern oder an pathologisch veränderten Gewebebestandteilen selektiv binden und ein spezifisches Absorptions- und Emissionsverhalten besitzen.

In der vorliegenden Erfindung wurde überraschenderweise gefunden, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I an die ß-Amyloid-Plaques binden. Die durch Absorption des Farbstoffes bewirkte Änderung des (gestreuten) eingestrahlten Lichtes und/oder die durch die Anregerstrahlung induzierte Fluoreszenz wird detektiert und liefert die eigentlichen gewebespezifischen Informationen, die eine Aussage über den Grad der pathogenen Veränderung ermöglichen.

Erfindungsgemäß werden solche Farbstoffe als Signalmoleküle F verwendet, die kovalent mit selektiv an ß-AmyloidPlaques bindende Strukturen verknüpft bzw. mit derartigen Strukturen substituiert sind.

Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel I sind solche, in denen beispielsweise

5

- a) l und n Null bedeuten, m für eins und o für 1-4 steht, oder
- b) n und o Null bedeuten, m für 3-20 und l für 1-2 steht, oder $\,$
- 10 c) l und o Null bedeuten, m für 1-2 und n für 1-2 steht, unter der Maßgabe, daß die Summe aus n und m kleiner gleich 3 ist.

Bevorzugt sind erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel I, in denen F für einen Cyanin-, Squarilium-, Croconium-, Merocyanin- oder Oxonolfarbstoff
steht.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen

Formel I, in denen F für einen Cyanin-, Squarilium- oder

Croconiumfarbstoff der allgemeinen Formeln II - IV

$$R^{2}$$
 R^{3}
 R^{4}
 $CH = Q - CH =$

10

15

20

25

$$R^{2}$$
 R^{3}
 R^{4}
 $CH = Q - CH$
 R^{7}
 R^{8}
 R^{9}
 R^{10}
 $CH_{2}R^{5}$
 $R^{6}CH_{2}$
 R^{10}
 R^{10}
 R^{10}

worin

 R^1 bis R^4 und R^7 bis R^{10} unabhängig voneinander für ein Fluor-, Chlor-, Brom-, Iodatom oder eine Nitrogruppe oder für einen Rest $-COOE^1$, $-CONE^1E^2$, $-NHCOE^1$, $-NHCONHE^1$, $-NE^1E^2$, $-OE^1$, $-OSO_3E^1$, $-SO_3E^1$, $-SO_2NHE^1$, $-E^1$.

wobei E¹ und E² unabhängig voneinander für ein Wasserstoffatom, eine gesättigte oder ungesättigte, verzweigte oder geradkettige C₁-C₅₀-Alkylkette, wobei die Kette oder Teile dieser Kette gegenbenenfalls eine oder mehrere aromatische oder gesättigte zyklische C₅-C₆- oder bizyklische C₁₀-Einheiten formen können, steht, und wobei die C₁-C₅₀-Alkylkette von 0 bis 15 Sauerstoffatomen und/oder von 0 bis 3 Carbonylgruppen unterbrochen ist und/oder mit 0 bis 5 Hydroxygruppen substituiert ist,

stehen, und wobei jeweils benachbarte Reste R_1 - R_4 und/oder R_7 - R_{10} unter Bildung eines sechgliedrigen aromatischen Kohlenstoffringes miteinander verknüpft sein können,

oder für eine Bindung an A, B oder W stehen,

 R^5 und R^6 unabhängig voneinander für einen Rest $^-E^1$ mit der oben angegebenen Bedeutung oder für eine C_1 - C_4 -Sulfoalkylkette stehen,

Q ein Fragment

$$= CH^{11} = CH^{-1} = CH$$

5

worin

 R^{11} für ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor-, Brom-, Iodatom oder eine Nitrogruppe oder einen Rest -NE¹E², -OE¹ oder -E¹, wobei E¹ und E² die oben angegebene Bedeutung haben, steht,

10

 ${\bf R}^{12}$ für ein Wasserstoffatom oder einen Rest ${\bf E}^1$ mit der oben angegebenen Bedeutung steht,

15

b eine Zahl 0, 2 oder 3 bedeutet,
darstellt,

X und Y unabhängig voneinander O, S, -CH=CH- oder ein Fragment

20

25

worin

 R^{13} und R^{14} unabhängig voneinander für Wasserstoff, eine gesättigte oder ungesättigte, verzweigte oder geradkettige C_1 - C_{10} -Alkylkette, die durch bis zu 5 Sauerstoffatome unterbrochen und/oder mit bis zu 5 Hydroxygruppen substituiert sein kann, stehen, und wobei die Reste R^{13} und

 ${\it R}^{14}$ unter Ausbildung eines 5- oder 6-gliedrigen Ringes miteinander verknüpft sein können, bedeuten,

5 steht.

Insbesondere bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel I, in denen F einen Cyaninfarbstoff der allgemeinen Formel ${\tt V}$

10

worin

p eine ganze Zahl 2 oder 3 bedeutet,

15

X und Y unabhängig voneinander für O, S, -CH=CH- oder C(CH₃)₂ stehen,

20

 ${
m R}^{19}$ und ${
m R}^{20}$ unabhängig voneinander einen Rest -COOE¹, -CONE¹E², -NHCOE¹, -NHCONHE¹, -NE¹E², -OE¹, -OSO₃H, -SO₃H, -E¹, wobei E¹ und E² die oben angegebene Bedeutung haben, mit der Maßgabe, daß E¹ und E² nicht gleichzeitig Wasserstoffatome sind, darstellen,

25

 $\rm R^{21}$ und $\rm R^{22}$ unabhängig voneinander für einen Rest -E^1 mit der oben angegebenen Bedeutung, für eine $\rm C_1$ -C_4-Sulfoalkylkette

30

oder R^{19} , R^{20} , R^{21} , R^{22} , E^1 oder E^2 für eine Bindung an A, B oder W mit der oben angegebenen Bedeutung stehen,

darstellt.

Insbesondere bevorzugt sind ferner Verbindungen der allgemeinen Formel I, in denen F einen Cyaninfarbstoff der allgemeinen Formel VI

$$\begin{array}{c|c}
X \\
CH=CH \rightarrow CH=V \\
N & 1 \\
CH_2R^{21} & R^{22}CH_2
\end{array}$$
(VI)

worin

10 p, X, Y, R^{21} und R^{22} die oben angegebene Bedeutung haben,

 $\rm R^{23}$ für -OE³, -COOE³, -CONHE³, -CONH(CH2)_{1-6}-NHE³, -CONH(CH2)_{1-6}-OE³, -CONH(CH2)_{1-6}-COOE³ oder -CONH(CH2)_{1-6}-CONHE³ steht, worin E³ für ein Mono-, Oligo- oder Polysaccharid mit mindestens einem Rest -OSO₃H steht,

darstellt.

20

15

Insbesondere bevorzugt sind außerdem Verbindungen der allgemeinen Formel I, in denen F einen Oxonolfarbstoff der allgemeinen Formel VII,

25

worin

p, R^{19} und R^{20} die oben angegebene Bedeutung haben,

R²⁴ und R²⁵ unabhängig voneinander für einen einfach bis dreifach mit Hydroxy-, Carboxy-, Sulfat-, Sulfonat, Alkyl- oder Alkoxy- oder Carbonsäureesterresten substituierten Phenylring stehen,

darstellt.

5

10

15

20

Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel I sind solche, in denen A beispielsweise für Antikörper, Antikörperfragmente, spezifische Peptide und Proteine, Rezeptoren, Enzyme, Enzymsubstrate, Nukleotide, Ribonukleinsäuren, Desoxyribonukleinsäuren, Lipoproteine, Kohlenhydrate, Mono-, Di- oder Trisaccharide, lineare oder verzweigte Oligo- oder Polysaccharide oder -saccharidderivate oder für ein Dextran steht.

Bevorzugte Peptide sind das ß-Amyloid 1-40, 1-42 und 1-43, sowie Teilstrukturen und Derivate derselben. Besonders bevorzugt sind die β -Amyloide und Teilstrukturen der β -Amyloide, die mit der Aminosäure Cystein modifiziert sind, wobei die Bindung zum F über die Sulfhydrylgruppe des Cysteins mittels einer Maleimidostruktur erfolgt.

- Monomere Aminozucker sind beispielsweise Glucosamin,
 Galaktosamin, Mannosamin, Gulosamin, Fucosamin, 3-Amino3-desoxy-ribose, Kanosamin, Mycosamin, Mycaminose, Desosamin, Rhodosamin, 6-Amino-6-desoxy-glucose, Neosamin, Parromose.
- Aminozucker-carbonsäuren sind beispielsweise Glucosaminsäure, Glucosaminuronsäure, Muraminsäure, Trehalosamin, Chondrosin und -derivate, Chitotriose.

Bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel I, in denen die Bindung an F zwischen Aminogruppe des Zuckers und Carboxygruppe des Farbstoffes unter Bildung einer

12

PCT/DE97/02559

Amidgruppe erfolgt ist.

Bevorzugt sind außerdem Verbindungen der allgemeinen Formel I mit Mono-, Di-, Tri- und Oligosacchariden für A, dessen glycosidische Hydroxygruppe in eine Aminogruppe übergeführt wurde, wobei die Kopplung an eine Carboxygruppe des Farbstoffes F unter Bildung einer Amidgruppe erfolgt ist.

10

15

20

25

5

WO 98/22146

Mono- bis oligomere Saccharide sind Aldo- und Ketotriosen bis Aldo- und Ketoheptosen, Ketooktosen und Ketononosen, Anhydrozucker, Cyclite, Amino- und Diaminozucker, Desoxyzucker, Aminodesoxyzucker, Monocarbonsäurezucker, Aminozucker-carbonsäuren, Aminocyclite, Phosphor-enthaltende Derivate der Mono- bis Oligomere.

Beispiele für geeignete Polysaccharide sind Fucoidan, Arabinogalactan, Chondroitin und -sulfate, Dermatan, Heparin, Heparan, Heparitin, Hyaloronsäure, Keratan, Polygalacturonsäure, Polyglucuronsäure, Polymannuronsäure, Inulin, Polylactose, Polylactosamin, Polyinosinsäure, Polysucrose, Amylose Amylopektin, Glycogen, Nigeran, Pullulan, Asparagosin, Sinistrin, Sitosin, Galactocaolose, Luteose, Galactan, Mannane, Guaran, Glucomannane, Galactoglucomannane, Phsophomannane, Fucane, Pektine, Cyclodextrine und die chemisch und/oder enzymatisch hergestellten Derivate, Abbau- und Spaltprodukte der hochmolekularen Verbindungen.

30

35

Besonders bevorzugte Mono-, Oligo- und Polysaccharide sind sulfatierte bzw. polysulfatierte Strukturen.

Sulfatierte Strukturen sind bespielsweise Glucosamin-3sulfat, Glucosamin-6-sulfat und solche Strukturen, die sich durch Sulfatierung mit geeigneten Reagenzien aus den oben beschriebenen Mono-, Di-, Tri- bis Oligo-, sowie Polysacchariden erhalten lassen

Sulfatierungen beispielsweise nach Jaurand, G., et al., Carbohydrate Research 1994, 255:295-301; Böcker, T., et al., Carbohydrate Research, 1992, 230: 245-256.

Erfindungsgemäß selektiv an ß-Amyloid-Plaques bindende Farbstoffstrukturen B sind Diazofarbstoffe, die kovalent an die Signalmoleküle gebunden sind. Geeignete Diazofarbstoffe sind beispielsweise Kongorot, Chrysamin G, Evans Blue, Chicago Sky Blue 6B, Direct Red -Farbstoffe, Direct Yellow -Farbstoffe, Ponceau -Farbstoffe, Reactive Black 5, Calcion.

Bevorzugte Verbindungen der allgemeinen Formel I sind solche, in denen B einen Diazofarbstoff der allgemeinen Formel VIII

20

25

worin

5

10

R¹⁵ und R¹⁶ unabhängig voneinander für einen mit einer oder mehreren Hydroxy-, Carboxy-, Amino-, Sulfonsäure-, Alkoxycarbonyl-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkoxy-, mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen im Alkylrest, oder Arylsulfonylgruppen, mit bis zu 9 Kohlenstoffatomen im Arylrest, substituierten Phenyl- oder Naphthylrest,

oder für einen Farbstoff F, steht,

PCT/DE97/02559

darstellt.

5

10

WO 98/22146

Bevorzugte erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel I sind ferner solche, in denen W für einen Rest -OSO3H oder -SO3H, einen unverzweigten, verzweigten, cyclischen oder polycyclischen Alkyl-, Alkenyl-, Polyalkenyl-, Alkinyl-, Aryl-, Alkylaryl- oder Arylalkylrest mit bis zu 60 C-Atomen, welcher mit bis zu 5 Hydroxygruppen, bis zu 3 Carbonsäuregruppen und mindestens einem Rest -OSO3H oder -SO3H substituiert ist, steht.

- Bevorzugt sind solche Verbindungen nach der allgemeinen 15 Formel I, in denen W eine sulfatierte Struktur bedeutet, die sich durch Sulfatierung entsprechender Hydroxyverbindungen darstellen läßt.
- Geeignet sind beispielsweise Aminoalkohole, wobei zwi-20 schen Aminogruppe und Carboxygruppe des Farbstoffes unter Bildung einer Amidgruppe die Verknüpfung erfolgt ist und die Hydroxygruppen sulfatiert sind. Beispiele für Aminoalkohole sind 2-Amino-1-ethanol, 3-Amino-1-propanol, 4-25 Amino-1-butanol, 5-Amino-1-pentanol, 6-Amino-1-hexanol, 3-Amino-1, 2-propandiol, 2-Amino-1, 3-propandiol, 3-Amino-1,2,4-butantriol, Hydroxyaniline, 4-Aminoresorcin.

Signalmolekül und spezifisch bindende Struktureinheit 30 sind über übliche funktionelle Gruppen miteinander verbunden. Solche Gruppen sind beispielsweise Ester, Ether, sekundäre und tertiäre Amine, Amide und im folgenden aufgeführte Strukturen

WO 98/22146 PCT/DE97/02559

5

25

30

Die Darstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I erfolgt durch Modifikation von Polymethinfarbstoff-Grundkörpern, welche koppelbare Funktionalitäten (z. B. Carboxyl-, Amino-, Hydroxylgruppen) enthalten, nach den dem Fachmann bekannten Verfahren.

Diese Gruppen werden entsprechend unter Erhalt der Struktur der Ausgangsverbindungen, in an sich bekannter Weise durch Reaktion mit entsprechenden Substituenten modifiziert.

Die Synthese der Polymethinfarbstoff-Grundkörper erfolgt nach literaturbekannten Methoden, beispielsweise F.M. Hamer in The Cyanine Dyes and Related Compounds, John Wiley and Sons, New York, 1964; Cytometry, 10, (1989), 3-10; 11 (1990) 418-430; 12 (1990) 723-30; Bioconjugate Chem. 4 (1993) 105-11, Anal. Biochem. 217 (1994) 197-204, Tetrahedron 45 (1989) 4845-66, EP-0 591 820 Al, J. Org. Chem. 60 (1995) 2361-95.

Die Darstellung der erfindungsgemäßen Farbstoff-Biomolekül-Addukte (1 ungleich Null in der allgemeinen Formel I)
erfolgt durch Umsetzung des Farbstoffes mit einem Biomolekül A nach literaturbekannten Methoden. Die Farbstoffe
müssen dazu koppelbare Reaktivgruppen besitzen bzw. muß
der Farbstoff durch Generierung dieser Gruppen in-situ
oder zuvor aktiviert werden. Gegenüber Amino- und Sulfhydrylgruppen eines Biomoleküls reaktive Gruppen sind beispielsweise N-Hydroxysuccinimidylester, N-Hydroxy-succin-

10

20

25

30

35

imidylester-3-sulfat, Isothiocyanate, Isocyanate, Male-imid-, Halogenacetyl-, Vinylsulfongruppen. Die Kopplung erfolgt vorzugsweise in wäßrigem Medium. Der Beladungsgrad ist dabei durch die Stöchiometrie und Reaktionszeit steuerbar. Literatur: <u>Synth. Commun.</u> 23 (1993) 3078-94, DE-OS 3912046, <u>Cancer Immunol. Immunother.</u> 41 (1995) 257-263, <u>Cancer Research</u> 54 (1994) 2643-49.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung von erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I zur In-vivo-Diagnostik neurodegenerativer Krankheiten mittels NIR-Strahlung.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung von erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I zur In-vitro-Diagnostik.

Dazu werden Gewebeproben oder Biopsieproben gewonnen und auf ihren Gehalt an $\beta\textsc{-}Amyloid\textsc{-}Faltblattstrukturen$ untersucht werden.

Überraschenderweise binden die erfindungsgemäßen Farbstoffe selektiv an die zu untersuchenden Proben und erlauben eine Auswertung anhand der spezifisch emittierten Fluoreszenz im nahinfraroten Spektralbereich.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind ferner auch diagnostische Mittel zur In-vivo-Diagnostik, welche Verbindungen der allgemeinen Formel I zusammen mit den üblichen Hilfs- und Trägerstoffen sowie Verdünnungsmitteln enthalten.

Erfindungsgemäß wird dem Gewebe bei der Verwendung zur In-vivo-Diagnostik eine oder mehrere der Substanzen, vorzugsweise intrathekal, intralumbal oder intravenös, zugeführt und Licht aus nahinfraroten Spektralbereich einge-

WO 98/22146 PCT/DE97/02559

strahlt. Das nicht absorbierte, gestreute Licht und/oder die vom Farbstoff emittierte, gestreute Fluoreszenzstrahlung werden gleichzeitig/einzeln registriert. Bevorzugt sind die Methoden, bei denen das Gewebe großflächig bestrahlt und die Fluoreszenzstrahlung örtlich aufgelöst durch Aufnahme mit einer CCD-Kamera dargestellt wird oder die abzubildenden Gewebeareale mit einem Lichtleiter abgerastert und die erhaltenen Signale rechnerisch in ein synthetisches Bild umgesetzt werden. Darüberhinaus kann die Fluoreszenz spektral und/oder phasenselektiv sowie stationär und/oder zeitaufgelöst ausgewertet werden.

Der besondere Vorteil der erfindungsgemäßen Verbindungen beispielsweise gegenüber radiodiagnostischen Verfahren liegt darin, daß bei Verwendung stabiler Farbstoffe das Fluoreszenzsignal auch nach längeren Zeiträumen nach Applikation durch Anregung des Farbstoffes erzeugt und detektiert werden kann. Es steht ein längeres Zeitfenster für die Diagnose zur Verfügung, da Limitationen beispielsweise durch Zerfallshalbwertszeiten nicht vorhanden sind.

Mit der erfindungsgemäßen Verwendung wird eine nicht invasive diagnostische Methode zur Verfügung gestellt, die den direkten Nachweis der Amyloid-Plaques in-vivo ermöglicht.

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Erfindung.

30 Beispiel 1:

5

10

15

20

25

35

Darstellung von N-(2,3-Disulfato)propyl-1,1'-Bis-(4-Sul-fobutyl)indotricarbocyanin-5-carbonsäureamid, Trinatrium-salz

WO 98/22146 PCT/DE97/02559

1) 1,1'-Bis-(4-sulfobutyl)indotricarbocyanin-5-carbon-säure-N-hydroxysuccinimidylester, Natriumsalz

Zu einer Lösung von 0,5 g (0,7 mmol) 1,1'-Bis-(4-sulfobutyl)indotricarbocyanin-5-carbonsäure und 0,1 g (0,9 mmol) N-Hydroxysuccinimid in 30 ml wasserfreiem DMF werden bei 0 °C unter Argon 0,15 g (0,75 mmol) N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid in 5 ml getropft. Es wird 72 h bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird das Lösemittel im Hochvakuum bei 40 °C bis auf ca. 5 ml abgedampft und der Rückstand mit 200 ml Diethylether verrührt. Nach Dekantieren des Ethers vom ausgefallenen Niederschlag wird erneut mit 5 ml Dimethylformamid versetzt und der beschriebene Vorgang wiederholt. Der erhaltene Niederschlag wird im Hochvakuum getrocknet und bei -20 °C unter Argon aufbewahrt.

Ausbeute: 0,55 g (97%), tiefblaues Pulver

5

10

15

25

30

35

2) N-(2,3-Dihydroxy)propyl-1,1'-bis-(4-sulfobutyl)-indotricarbocyanin-5-carbonsäureamid, Natriumsalz

0,5 g (0,61 mmol) 1,1'-Bis-(4-sulfobutyl)indotricarbocyanin-5-carbonsäure-N-hydroxy-succinimidylester in 20 ml Dimethylformamid werden mit einer Lösung von 0,15 g (0,92 mmol) 2-Aminomethyl-5,5-dimethyl-1,3-dioxolan-hydrochlorid und 0,1 g (1,1 mmol) Triethylamin in 20 ml Dimethylformamid versetzt und 24 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Aufarbeitung erfolgt wie oben beschrieben. Das Rohprodukt wird in 30 ml Wasser/MeOH/Essigsäure (3:1:2) 18 h bei Raumtemperatur gerührt und die Lösung direkt einer chromatographischen Reinigung unterzogen (Europrep, 60-30 C18, 60A, 20-45 μ, Laufmittel: Wasser / Methanol). Ausbeute: 0,25 g (52%), blaues Lyophilisat

10

N-(2,3-Disulfato)propyl-1,1'-bis-(4-sulfobutyl)indotricarbocyanin-5-carbonsäureamid, Trinatriumsalz

0,25 g (0,32 mmol) N-(2,3-Dihydroxy)propyl-1,1'-Bis-(4sulfo-butyl) indotricarbocyanin-5-carbonsäureamid werden zusammen mit 0,22 g (1,6 mmol) Schwefeltrioxid-Trimethylamin-Komplex in 15 ml Dimethylformamid 48 h bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wird eingedampft, mit Ether verrührt und der ausgefallene Feststoff chromatogaphisch gereinigt (Europrep, 60-30 C18, 60A, 20-45 µ, Laufmittel: 0,5-proz. NaCl-Lösung/Methanol).

Ausbeute: 0,20 g (64%), blaues Lyophilisat

15

 $\lambda_{\text{max,Absorption}}$ (H₂O) = 746 nm $\lambda_{\text{max,Fluoreszenz}}$ (H₂O) = 780 nm

Beispiel 2:

20

25

30

Bis-1,1'-(4-Sulfobutyl)indotricarbocyanin-5-carbonsäure- α -D-glucosamid-3''-sulfat, Dinatriumsalz (2)

Zu einer Lösung von 0,5 g (0,7 mmol) 1,1'-Bis-(4-sulfobutyl)indotricarbocyanin-5-carbonsäure und 0,1 g (1,0 mmol) Triethylamin in 20 ml wasserfreiem Dimethylformamid werden 0,23 g (0,7 mmol) Benzotriazol-1-yl-N,N,N',N'tetramethyluronium-tetrafluoroborat (TBTU) gegeben. Nach 30 min Rühren bei Raumtemp. werden eine Lösung von 0,36 g (1,4 mmol) α -D-Glucosamin-3-sulfat und 0,15 g (1,5 mmol) Triethylamin in 25 ml wasserfreiem Dimethylformamid zugetropft. Es wird weitere 3 h bei Raumtemp. gerührt, das

10

Lösemittel im Hochvakuum bei 40°C abgedampft und der Rückstand mit Diethylether verrührt. Der gebildete Feststoff wird abfiltriert und chromatographisch an RP-Kieselgel Europrep, 60-30 C18, 60A, 20-45 μ , Stufengradient: 100% 0,5-proz. NaCl-Lsq. -> 90% 0,5-proz. NaCl-Lsq / 10% Methanol -> 90% Wasser / 10% Methanol -> 50% Methanol) gereinigt und abschließend gefriergetrocknet.

Ausbeute: 0,51 g (76%), blaues Lyophilisat

 $\lambda_{\text{max,Absorption}}$ (H₂O) = 745 nm

 $\lambda_{\text{max,Fluoreszenz}}$ (H₂O) = 779 nm

15 Beispiel 3:

Bis-1,1'-(4-Sulfobutyl)indotricarbocyanin-5,5'-dicarbonsäure-di-α-D-glucosamid-di-3''-sulfat, Trinatriumsalz (3)

Die Darstellung und Reinigung erfolgt analog Beispiel 2 20 ausgehend von 0,5 g (0,66 mmol) 1,1'-Bis-(4-sulfobutyl)indotricarbocyanin-5,5'-dicarbonsäure, 0,2 g (2,0 mmol) Triethylamin in 25 ml Dimethylformamid, Zugabe von 0,43 g (1,32 mmol) TBTU sowie 0,69 g (2,64 mmol) α -D-Glucosamin-3-sulfat und 0,3 g (3 mmol) Triethylamin in 30 25 ml Dimethylformamid.

Ausbeute: 0,56 g (66%), blaues Lyophilisat

HO Na' O₃SO Na' O₄OH O Na' O₃SO NA'
$$\lambda_{\text{max, Absorption}}$$
 (H₂O) = 754 nm $\lambda_{\text{max, Fluoreszenz}}$ (H₂O) = 790 nm

Beispiel 4:

N-Chondrosin-Bis-1,1'-(4-Sulfobutyl)indotricarbocyanin-5-carbonsäureamid, Natriumsalz (4)

10

15

Die Darstellung erfolgt analog Beispiel 2 ausgehend von 0,5 g (0,7 mmol) 1,1'-Bis-(4-sulfo-butyl)indotricarbocyanin-5-carbonsäure unter Verwendung von 0,43 g (1,2 mmol) Chondrosin. Die Reaktionszeit beträgt 5 h. Die Reinigung erfolgt mittels HPLC (Säule: 250x20 mm, Nucleosil 100C18, 7 mm, Eluens 50 mM Phospat-Puffer pH4 / MeOH, 5% auf 95% MeOH in 60 min) mit anschließender Entsalzung an RP-Kieselgel und Gefriertrocknung.

Ausbeute: 0,35 g (48%), blaues Lyophilisat

20

 $\lambda_{\text{max,Absorption}}$ (H₂O) = 746 nm $\lambda_{\text{max,Fluoreszenz}}$ (H₂O) = 779 nm

25 Beispiel 5:

Maltotriose-Indotricarbocyanin-Addukt

- 1) Darstellung von 1-Amino-1-deoxy-Maltotriose
- 5 0,2 g Maltotriose werden in 5 ml einer gesättigten Ammoniumhydrogencarbonat 7 Tage bei 30°C gerührt. Zur Entfernung überschüssigen Ammoniumhydrogencarbonats wird die Lösung bis zur Gewichtskonstanz mehrfach lyophilisiert.
- 2) Kopplung mit 1,1'-Bis-(4-sulfobutyl)indotricarbocyanin-5-carbonsäure

Eine Lösung von 0,1 g (0,14 mmol) 1,1'-Bis-(4-sulfobutyl) indotricarbocyanin-5-carbonsäure und 15 mg Triethylamin in 5 ml Dimethylformamid wird mit 0,05 g (0,15 mmol) O-(Benzotriazol-1-yl)-N,N,N',N'-tetramethyl-uroniumtetrafluoroborat (TBTU) versetzt und 30 min bei Raumtemp. gerührt. Anschließend werden 0,14 g (0,28 mmol) 1-Amino-1-deoxy-Maltotriose zugegeben und weitere 5 h bei Raumtemp. gerührt. Nach Entfernen des Dimethylformamids bei 40°C im Hochvakuum wird der Rückstand mit Ether verrührt, abfiltriert und chromatographisch gereinigt (Europrep, 60-30 C18, 60A, 20-45 μ, Laufmittel: Wasser / Methanol). Ausbeute nach Gefriertrocknung 50%.

25

15

20

 $\lambda_{\text{max,Absorption}}$ (H₂O) = 748 nm $\lambda_{\text{max,Fluoreszenz}}$ (H₂O) = 779 nm

Beispiel 6:

Heparin-Indotricarbocyanin-Addukt

- 5 0,25 g Heparin (niedermolekular, M ca. 6000 g/mol, Fa. Sigma) werden in Anlehnung an Nagasawa K. und Inoue Y. (Methods in Carbohydrate Chemistry Vol. III, 1980, 291-294) partiell de-N-sulfatiert (25°C für 3 h; Ausbeute 0,20 g).
- 0,10 g partiell de-N-sulfatiertes, niedermolekulares Heparin werden in 40 ml Phosphatpuffer (0,1 M NaH₂PO₄/Na₂HPO₄, pH 8,3) mit einer Lösung von 0,12 g (0,15 mmol) 1,1'-Bis-(4-sulfo-butyl)indotricarbocyanin-5-carbonsäure-N-hydroxysuccinimidylester, Natriumsalz (siehe Beispiel
- 1) in 4 ml Dimethylformamid versetzt und 2 h bei Raumtemp. gerührt. Es erfolgt eine Reinigung mittels Ultrafiltration mit dest. Wasser (Centriprep 3000, Fa. Amicon), Gefriertrocknung und 5-stdg. Trocknung bei 50°C im Hochvakuum.

20

Schwefelgehalt (Bestimmung mittels ICP-AES)

S(%)	Heparin	11,	55

S(%) partiell de-N-sulfatiert 10,02

S(%) nach Labeling mit Farbstoff 10,89

25

35

 $\lambda_{\text{max,Absorption}}$ (H₂O) = 750 nm $\lambda_{\text{max,Fluoreszenz}}$ (H₂O) = 782 nm

30 Beispiel 7:

Indotricarbocyanin-Cys-ß-Amyloid-Addukte

 Darstellung von N-[3-(3-Maleimidobenzoyl)aminopropyl]bis-1,1'-(4-sulfobutyl)indotricarbocyanin-5-carbonsäureamid, Natriumsalz 1,1'-Bis-(4-sulfobutyl)indotricarbocyanin-5-carbonsäure wird in Anlehnung an bekannte Literaturverfahren durch Umsetzung mit 3-Aminopropyl-t-butylcarbamat, Freisetzung der Aminogruppe durch saure Spaltung mit Trifluoressigsäure und Umsetzung mit 3-Maleimidobenzoesäurechlorid in o. q. Verbindung übergeführt.

2a) Labeling von Cys-ß-Amyloid(1-40)

10

15

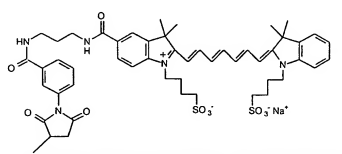
20

5

Alle Lösungsmittel sind durch Sättigung mit Argon vom Sauerstoff befreit.

10 mg lyophilisiertes Cys-ß-Amyloid(1-40) werden in 1 ml Phosphatpuffer pH 7,8 / DMF (2:1-Gemisch) gelöst und mit 10 mg N-[3-(3-Maleimidobenzoyl)aminopropyl]-bis-1,1'-(4-sulfobutyl)indotricarbocyanin-5-carbonsäureamid, Natriumsalz versetzt. Es wird 3 h bei Raumtemp. gerührt, mit 5 ml Wasser verdünnt und die Lösung lyophilisiert.

Reinigung mittels HPLC (Säule: Merck Select B, 5 μ ; Laufmittel: Wasser + 0,05% Trifluoressigsäure, Acetonitril) ergibt 4 mg Produkt.



C DAEFR HDSGY EVHHQ KLVFF AEDVG SNKGA IIGLM VGGVV

25 $\lambda_{\text{max,Absorption}}$ (H₂O) = 747 nm $\lambda_{\text{max,Fluoreszenz}}$ (H₂O) = 780 nm

2b) Labeling von Cys-ß-Amyloid(12-20)

30

Die Umsetzung wird analog 2a) durchgeführt. 5 mg Cys-ß-Amyloid(12-20) werden mit 10 mg Farbstoff versetzt und 2,5 h bei Raumtemp. gerührt. Man erhält 6 mg Produkt nach Reinigung durch HPLC.

5

Beispiel 8:

10

15

20

Bindungsassay zur Messung der Bindung der Farbstoff-Konstrukte an &A4-Peptid durch Fluoreszenzdetektion

1) Herstellung der ßA4-Peptid-beschichteten Membranen und Inkubation mit ßA4-bindenden Farbstoff-Konstrukten

Der Bindungsassay erfolgte an ßA4-Peptid-beschichteten Nitrocellulosemembranen (Cellulosenitrat-Membranfilter CN; 0,4 µm, Fa. Schleicher&Schuell). Die Beschichtung der Membran erfolgte in einer Dot-Blot-Kammer (Fa. Stratagene). Die Membran und das Blotting Papier (GB002, Fa. Schleicher&Schuell) wurde mit Wasser befeuchtet und in TBST-Puffer (20 mM Tris/HCl pH7,6; 127 mM NaCl; 0,1% Tween 20; 0,01% NaN₃) äquilibriert.

Aus einer Lösung von ßA4-Peptid in Wasser (2 mg/ml) wurden 10, 5 und 2,5 μg Peptid in 0,2 ml TBST-Puffer auf die Membran appliziert. Nach 15 min. Inkubation wurde die Peptidlösung durch die Membran gesaugt, mit 0,2 ml TBST-Puffer nachgespült, die Membran aus der Dot-Blot-kammer entfernt und 30 min bei 37°C getrocknet.

Vor der Inkubation mit Farbstoffen wurde die getrocknete Membran unter leichtem Schütteln für zwei Stunden mit TBST-Block-Puffer (TBST, s. o.; 5% Milchpulver) inkubiert und anschließenden 5 min mit TBST-Puffer gewaschen.

Die Inkubation mit Farbstoffen erfolgte durch leichtes Schütteln der Membranen in 0,0005 - 0,05 %igen Lösungen des Farbstoffes in TBST. Danach wurde fünfmal mit TBTS-Puffer gewaschen, die Membran bei Raumtemp. getrocknet und eingeschweißt.

10

2) Auswertung mittels Fluoreszenzdetektion

Die laserinduzierten Fluoreszenzaufnahmen werden an einem experimentellen Fluoreszenzbildgebungssystem

15 durchgeführt. Die Anregung erfolgte mit monochromatischen Laserlicht der Wellenlänge 740 nm durch Auskopplung der Strahlung über ein Lichtleitersystem und homogene Ausleuchtung der Cellulosemembranen. Das reflektierte Anregungslicht wird durch einen Kantenfilter abgeblockt, das laserinduzierte Fluoreszenzlicht oberhalb 740 nm mit einer CCD-Kamera (Charge Coupled Device) aufgenommen und die Daten als Schwarz-Weiß-Bilder gespeichert.

In Fig. 1 bis 2 sind Beispiele für Fluoreszenzaufnahmen der Membranen gezeigt.

25

35

Fig. 1:

Fluoreszenzaufnahme der Cellulosemembran nach Inkubation mit Bis-1,1'-(4-Sulfobutyl)indotricarbocyanin, Natriumsalz (0,005% Lsq.).

- 30 Anregungswellenlänge 740 nm, Detektion > 780 nm
 - 1: 2,5 μ g ß-Amyloid(1-42)
 - 2: 5 μ g ß-Amyloid(1-42)
 - 3: 10 μg β-Amyloid(1-42)
 - 4: Kontrollpeptide mit ähnlichen Bindungseigenschaften an die Cellulosemembran

Fig. 2:

Fluoreszenzaufnahme der Cellulosemembran nach Inkubation mit 4-[5-[3-Carboxy-3-hydroxy-1-(4-sulfophenyl)-1H-pyra-zol-4-yl]-2,4-pentadienyliden]-4,5-dihydro-5-oxo-1-(4-

5 sulfobutyl)-1H-pyrazol-3-carbonsaure, Dikaliumsalz (0,005% Lsg.)

Anregungswellenlänge 650 nm, Detektion > 680 nm

5: 2,5 μg ß-Amyloid(1-42)

6: 5 μg ß-Amyloid(1-42)

10 7: 10 μg β-Amyloid(1-42)

8: Kontrollpeptide mit ähnlichen Bindungseigenschaften an die Cellulosemembran

WO 98/22146 PCT/DE97/02559

Patentansprüche

1. Verbindungen der allgemeinen Formel I

 $F_m(-A_1)(-B_n)(-W_0)$ (I)

worin

F ein Farbstoff-Signalmolekül ist, welches mindestens ein Absorptionsmaximum im Bereich von 600 bis 1200 nm aufweist,

A ein an ß-Amyloid-Plaques bindendes Biomolekül ist, B ein an ß-Amyloid-Plaques bindender Farbstoff ist, W ein an ß-Amyloid-Plaques bindendes hydrophiles, niedermolekulares Strukturelement ist,

15

20

10

m für die Zahl 1 oder 2 steht oder, mit der Maßgabe, daß n und o Null bedeuten, für eine ganze Zahl 3 - 20 steht.

l und n unabhängig voneinander für eine Zahl 0, 1 oder 2 stehen,

o für eine ganze Zahl 0, 1, 2, 3 oder 4 steht, mit der Maßgabe, daß die Summe aus l, n und $o \ge 1$ ist

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

25

 Verbindungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in der allgemeinen Formel I F für einen Cyanin-, Squarilium-, Croconium-, Merocyanin- oder Oxonolfarbstoff steht.

30

35

3. Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß in der allgemeinen Formel I F für einen Cyanin-, Squarilium- oder Croconiumfarbstoff der allgemeinen Formeln II - IV

5 worin

10

15

 $\rm R^1$ bis $\rm R^4$ und $\rm R^7$ bis $\rm R^{10}$ unabhängig voneinander für ein Fluor-, Chlor-, Brom-, Iodatom oder eine Nitrogruppe oder für einen Rest -COOE¹, -CONE¹E², -NHCOE¹, -NHCONHE¹, -NE¹E², -OE¹, -OSO3E¹, -SO3E¹, -SO2NHE¹, -E¹,

wobei E¹ und E² unabhängig voneinander für ein Wasserstoffatom, eine gesättigte oder ungesättigte, verzweigte oder geradkettige C₁-C₅₀-Alkylkette, wobei die Kette oder Teile dieser Kette gegenbenenfalls eine oder mehrere aromatische oder gesättigte zyklische C₅-C₆- oder bizyklische

C₁₀-Einheiten formen können, steht, und wobei die C₁-C₅₀-Alkylkette von 0 bis 15 Sauerstoffatomen und/oder von 0 bis 3 Carbonylgruppen unterbrochen ist und/oder mit 0 bis 5 Hydroxygruppen substituiert ist,

5 iert

stehen, und wobei jeweils benachbarte Reste R_1 - R_4 und/oder R_7 - R_{10} unter Bildung eines sechgliedrigen aromatischen Kohlenstoffringes miteinander verknüpft sein können,

oder für eine Bindung an A, B oder W stehen,

 $\rm R^5$ und $\rm R^6$ unabhängig voneinander für einen Rest -E $^{\rm 1}$ mit der oben angegebenen Bedeutung oder für eine C $_{\rm 1}$ -C $_{\rm 4}$ -Sulfoalkylkette stehen,

15

10

Q ein Fragment

$$= CH^{11} = CH^{-1} = CH$$

20

worin

 R^{11} für ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor-, Brom-, Iodatom oder eine Nitrogruppe oder einen Rest $-NE^1E^2$, $-OE^1$ oder $-E^1$, wobei E^1 und E^2 die oben angegebene Bedeutung haben, steht,

25

 \mathbb{R}^{12} für ein Wasserstoffatom oder einen Rest \mathbb{E}^1 mit der oben angegebenen Bedeutung steht,

b eine Zahl 0, 2 oder 3 bedeutet,

darstellt,

X und Y unabhängig voneinander O, S, -CH=CH- oder ein Fragment

5

10

worin

 R^{13} und R^{14} unabhängig voneinander für Wasserstoff, eine gesättigte oder ungesättigte, verzweigte oder geradkettige C_1 - C_{10} -Alkylkette, die durch bis zu 5 Sauerstoffatome unterbrochen und/oder mit bis zu 5 Hydroxygruppen substituiert sein kann, stehen, und wobei die Reste R^{13} und R^{14} unter Ausbildung eines 5- oder 6-gliedrigen Ringes miteinander verknüpft sein können,

15 bedeuten,

steht.

4. Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß in der allgemeinen Formel I F einen Cyaninfarbstoff der allgemeinen Formel V

25

20

worin

p eine ganze Zahl 2 oder 3 bedeutet,

X und Y unabhängig voneinander für O, S, -CH=CH-oder C(CH₃)₂ stehen,

30

10

20

25

30

 R^{19} und R^{20} unabhängig voneinander einen Rest $-\text{COOE}^1$, $-\text{CONE}^1\text{E}^2$, $-\text{NHCOE}^1$, $-\text{NHCONHE}^1$, $-\text{NE}^1\text{E}^2$, $-\text{OE}^1$, $-\text{OSO}_3\text{H}$, $-\text{SO}_3\text{H}$, $-\text{E}^1$, wobei E^1 und E^2 die oben angegebene Bedeutung haben, mit der Maßgabe, daß E^1 und E^2 nicht gleichzeitig Wasserstoffatome sind, darstellen,

 R^{21} und R^{22} unabhängig voneinander für einen Rest- E^1 mit der oben angegebenen Bedeutung, für eine C_1 - C_4 -Sulfoalkylkette

oder R^{19} , R^{20} , R^{21} , R^{22} , E^1 oder E^2 für eine Bindung an A, B oder W mit der oben angegebenen Bedeutung stehen,

darstellt.

5. Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß in der allgemeinen Formel I F einen Cyaninfarbstoff der allgemeinen Formel VI

$$\begin{array}{c|c} X \\ CH=CH \\ P \\ CH_2R^{21} \\ \end{array} \begin{array}{c} CH=CH \\ P \\ R^{22}CH_2 \\ \end{array} \begin{array}{c} R^{23} \\ (VI) \end{array}$$

worin

p, X, Y, \mathbb{R}^{21} und \mathbb{R}^{22} die oben angegebene Bedeutung haben,

 R^{23} für $-OE^3$, $-COOE^3$, $-CONHE^3$, $-CONH(CH_2)_{1-6}$ - NHE^3 , $-CONH(CH_2)_{1-6}$ - $COOE^3$ oder $-CONH(CH_2)_{1-6}$ - $CONHE^3$ steht, worin E^3 für ein Mono-, Oligo- oder Polysaccharid mit mindestens einem Rest $-OSO_3H$ steht,

darstellt.

6. Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß in der allgemeinen Formel I F einen
Oxonolfarbstoff der allgemeinen Formel VII,

10

worin

p, R^{19} und R^{20} die oben angegebene Bedeutung haben,

R²⁴ und R²⁵ unabhängig voneinander für einen einfach bis dreifach mit Hydroxy-, Carboxy-, Sulfat-, Sulfonat, Alkyl- oder Alkoxy- oder Carbonsäureesterresten substituierten Phenylring stehen,

20 bedeutet.

- 7. Verbindungen nach mindestens einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß in der allgemeinen Formel I
- A für Antikörper, Antikörperfragmente, spezifische Peptide und Proteine, Rezeptoren, Enzyme, Enzymsubstrate, Nukleotide, Ribonukleinsäuren, Desoxyribonukleinsäuren, Lipoproteine, Kohlenhydrate, Mononukleinsäuren, Desoxyribonukleinsäuren, Desoxyribonukleinsäuren, Lipoproteine, Kohlenhydrate, Mononukleinsäuren, Desoxyribonukleinsäuren, Desoxyribonukleins

 Verbindungen nach mindestens einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß in der allgemeinen Formel I

B einen Diazofarbstoff der allgemeinen Formel VIII

5

10

15

20

$$R^{15}-N$$
, $N-R^{16}$ (VIII)

worin

R¹⁵ und R¹⁶ unabhängig voneinander für einen mit einer oder mehreren Hydroxy-, Carboxy-, Amino-, Sulfonsäure-, Alkoxycarbonyl-, Alkylamino-, Dialkylamino-, Alkoxy-, mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen im Alkylrest, oder Arylsulfonylgruppen, mit bis zu 9 Kohlenstoffatomen im Arylrest, substituierten Phenyl- oder Naphthylrest, oder für einen Farbstoff F, steht,

R¹⁷ und R¹⁸ unabhängig voneinander für einen Hydroxy-, Carboxy-, Sulfonsäure-, Alkyl-, Alkoxyrest, mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen, stehen, darstellt.

9. Verbindungen nach mindestens einem der voranstehenden
25 Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß in der allgemeinen Formel I

W für einen Rest -OSO3H oder -SO3H, einen unverzweigten, verzweigten, cyclischen oder polycyclischen Alkyl-, Alkenyl-, Polyalkenyl-, Alkinyl-, Aryl-, Alkylaryl- oder Arylalkylrest mit bis zu 60 C-Atomen,
welcher mit bis zu 5 Hydroxygruppen, bis zu 3 Carbonsäuregruppen und mindestens einem Rest -OSO3H oder SO3H substituiert ist,

15

20

25

steht.

10. Verbindungen nach mindestens einem der voranstehnden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß F mit A, B und/oder W, unabhängig voneinander, über eine Ester-, Ether-, sekundäre oder tertiäre Aminogruppe, Amid-gruppe oder über eine Gruppe

10 verknüpft ist.

- 11. Verwendung von Verbindungen nach Anspruch 1 zur Invivo-Diagnostik neurodegenerativer Krankheiten mittels NIR-Strahlung.
- 12. Verwendung von Verbindungen nach Anspruch 1 zur Invitro-Diagnostik neurodegenerativer Gewebe mittels NIR-Strahlung.

13. Optisches Diagnostikum zur In-vivo-Diagnostik neurodegenerativer Krankheiten mittels NIR-Strahlung, dadurch gekennzeichnet, daß es mindestens eine Verbindung nach Anspruch 1 zusammen mit den üblichen Hilfsund Trägerstoffen sowie Verdünnungsmitteln enthält.

Fig. 1

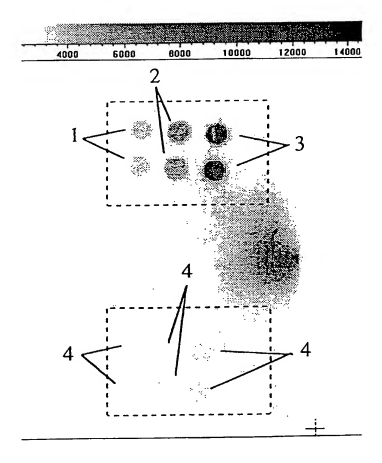


Fig. 2



